### 世界知的所有權機與 際事務局

# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 38/14, 48/00, 31/70

A1

JP

(11) 国際公開番号

WO97/10840

(43) 国際公開日

1997年3月27日(27.03.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/02682

(22) 国際出籍日

1996年9月18日(18.09.96)

(30) 優先権データ

**特願平7/238583** 

1995年9月18日(18.09.95) 1995年10月25日(25.10.95)

特顧平7/278184 特顧平8/149598

1996年6月11日(11.06.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

久光製薬株式会社

(HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.)[JP/JP]

〒841 佐賀県島栖市田代大官町408番地 Saga, (JP)

株式会社 エルティーティー研究所 (LTT INSTITUTE, CO., LTD.)[JP/JP]

〒216 神奈川県川崎市宮前区菅生2丁目16番1号 Kanagawa, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

佐藤秀次(SATO, Shuji)[JP/JP]

後藤 武(GOTO, Takeshi)[JP/JP]

和田 晃(WADA, Akira)[JP/JP]

给木要介(SUZUKJ, Yousuke){JP/JP}

〒305 茨城県つくば市観音台1丁目25番11号

久光製業株式会社 筑波研究所内 Ibaraki, (JP)

川合眞一(KAWAI, Shinichi)[JP/JP]

〒145 東京都大田区田園調布3丁目3番3号 Tokyo, (JP)

水島 裕(MIZUSHIMA, Yutaka)[JP/JP]

〒157 東京都世田谷区梅ヶ丘1丁目1番11号 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 西澤利夫(NISHIZAWA, Toshio)

〒150 東京都渋谷区宇田川町37-10

麻仁ビル6階 Tokyo,(JP)

AU. CA, CN, KR, US, 欧州特许 (AT, BE, CH, DE, DK, (81) 指定国 ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

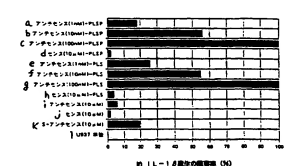
請求の範囲の補正の期限前であり、補正書受領の際には再公 開される。

(54)Title: ANTI-INFLAMMATORY ANTISENSE DRUG

(54)発明の名称 抗炎症性アンチセンス薬物

#### (57) Abstract

An anti-inflammatory antisense drug which comprises a complex of a synthetic polyamino acid consisting of repeated sequences of lysine and serine residues or polyethylene glycol modifications thereof and an antisens oligonucleotide complementary to the partial or whole base sequence of an mRNA encoding physiologically active substances participating in human inflammatory diseases such as interleukin-1\beta, tumor necrotizing factor or α-cyclooxygenase. This drug enables efficacious treatment of inflammatory diseases such as rheumatoid arthritis, paradentitis, nephritis, ulcerous colitis, arterial sclerosis and psoriasis, septic shock, Crohn's disease, AIDS, intractable hepatic diseases, pathologies in association with liver transplant.



a ... entigenge (1 nH)-PLEP

b ... entisense (10 m/)-pigp

c ... entioenes (100 mm)-PLES

d ... sones (10 161)-PLEP

g ... enticense (100 sej-pif

h ... sense (10 mm)-PLE

1 ... entieense (10 um)

j ... sense (10 ps)

k ... e-entisense (10 pm) 1 ... U937 elone

m ... IL-15 production inhibitory retio (0)

この発明は、リジン残基とセリン残基との繰り返し配列からなる合成ポリアミ ノ酸またはそのポリエチレングリコールプロック修飾体と、ヒト炎症性疾患に関 与するインターロイキン-1β、腫瘍壊死因子、αシクロオキシゲナーゼ等の生 理活性物質をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセ ンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなる抗炎症性アンチセンス薬物を提供 する。この発明によって、慢性関節リウマチ、歯周囲炎、腎炎、潰瘍性大腸炎、 動脈硬化症、乾癬などの炎症性疾患、敗血症性ショック、クローン病、エイズ、 難治性肝疾患や肝移植における病態等に対する有効な治療が可能となる。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

アルバニアアルバニアアルメニアオーストリアオーストラリアオーストラリアアゼルバイジャンバルバドス ロシア連邦 スーダン スウェーデン シンガポール ESIRABEHNRUEST AM AT AU スフフガギルーンラス スプラボギリジナイル・メンシン・スア SSSSSSSTTTTTTUUUUVY スロヴェニアスロヴァキア共和国 ハルハトス ベルギナ・ファソ ブルガリア ベブン マネガル マネガル スワジランド チャゴ ギギハアアイト アシガルスリーンン イイターフ ドド タジキスタン トルクメニスタン ヘナン ブラジル ベラルーシ カナダ 中央アフリカ共和国 クキードネスタン 朝鮮民主主義 大学を表し、 大学を表し、 大学を表し、 大学でランシュタイン スリンテンシュタイン スリンテンシュタイン ĎĚ DK

### 明細書

### 抗炎症性アンチセンス薬物

### 技術分野

この発明は抗炎症性アンチセンス薬物に関するものである。さらに詳しくは、この発明は、慢性関節リウマチ、歯周囲炎、腎炎、潰瘍性大腸炎、動脈硬化症、乾癬などの炎症性疾患、敗血症性ショック、クローン病およびエイズなどの病態、難治性肝疾患や肝移植における病態に関与する生理活性物質の遺伝子発現を特異的にブロックするアンチセンス薬物に関するものである。

### 背景技術

従来より、染色体DNAの機能発現を制御する方法として、アンチセンス法が知られている。このアンチセンス法は、特定のタンパク質合成情報をコードしている染色体DNAから転写されるmRNA(センス鎖)と一部または全部にわたって相補的な塩基配列を持つDNAまたはRNA(アンチセンス鎖)を用い、センス鎖とアンチセンス鎖が互いの相補性により結合することを利用してmRNAからのタンパク質合成情報を遮断する方法である。なお、主として安定性の観点から、これまでの例ではセンス鎖との結合配列としてアンチセンスDNAが用いられることが多い。

現在、mRNAの機能を遮断するためには、その全配列に相補的なアンチセンス鎖は必要とはされず、mRNAからのタンパク質発現を制御する一部配列をターゲティング部位とすることが有効であると考えられている。すなわち、このようなターゲティング部位としては、①スプライシング部位、②キャッピング部位、③AUGイニシエーションコドン(initiation codon)部位近傍が選択されることが多く、特にAUGイニシエーションコドン部位については比較的高いアンチセンス効果が得られている。mRNAの立体構造も考慮すべきで、一般にはループ構造、あるいはバルジ構造といった一本鎖領域にアンチセンスDNAは結合しやすいと考えられている。

ところで、天然物を起源とする医薬品の歴史は、科学の進歩とともに急激な変換を遂げてきており、新世紀に向けて創薬の潮流の一つは確実に遺伝子を対象としたものへと流れ出ている。ヒト遺伝子の全塩基配列を解明することを目的とした「ヒトゲノムプロジェクト」の進行いかんでは、全てのヒト遺伝子を含む完全なゲノム配列が2010年頃には決定されると言われている。この膨大な情報は、遺伝子の欠損あるいは異常発現が関与すると考えられる疾患の解析研究に拍車をかけ、治療の概念を塗り替えることになると考えられている。こうした研究の機運を背景に、遺伝子療法やアンチセンス療法が新世紀の療法として脚光をあびるようになってきている(Cook, S.T., Ann. Rev. Pharm. 32, 329-376, 1992; Tidd. D. M., Anticancer Res. 10, 1169-1182, 1990)。

遺伝子治療はバイオエシックス等の問題により、その適応は単一遺伝子病や癌、AIDSなどに限られている。これに対して、アンチセンスDNAはあくまでも従来の合成医薬品と同様の化合物として捕らえることができ、しかもin vitroのみならず in vivoでの効果も報告されるようになり、その可能性の探索は新しい研究段階に入ってきている。

アンチセンスDNAの医薬品としての可能性が提案されたのは、合成アンチセンスDNAを外部から加え、ラウス肉腫ウイルスの形質転換を抑制したという1978年の報告が先駆けである(Zamecnik P. C. and Stephenson M. L., Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 75, 280-284, 1978)。ポリアニオンであるDNAが細胞内に取り込まれることが疑問視されていたが、その後、アンチセンスDNAが内在性遺伝子の働きを遮断したことが培養細胞系で次々と報告され、医薬品としての期待が高まってきた。しかし、自然界に存在するホスホジエステル型DNA(以下、D-オリゴと略記する)は、ヌクレアーゼなどにより短時間で分解されてしまうという医薬品としては致命的な欠点をもっている。このため、生物学的安定性をあげるためにDNAを化学修飾することが試みられているが、なかでもホスホロチオエート型のヌクレオチド(以下、S-オリゴと略記する)が安定で高い生物活性を得ている。現在、臨床試験に入っているものはこのタイプである。

医薬品としてのアンチセンスDNAの条件は、①mRNAに対して塩基配列特 異性をもつこと、②安定に細胞内へ輸送されること、③mRNAのターゲティン グ部位に接近でき、④安定な二重鎖を形成できること、⑤一定時間細胞内で安定に存在できること、⑥毒性、副作用がないこと、⑦ある程度代謝されること、⑧経済的であること、などがあげられる。なかでも安定な形で細胞内へ輸送されることが必須条件となる。DNAまたはRNAは、ヌクレアーゼ(以下、各々DNase およびRNase と略記する)などにより定量的に分解されてしまい、血中半減期は1分以内ときわめて短い。安定化のために、特に、リン酸基の酸素原子の1つをS-に置換したS-オリゴやCH。基に置換したメチルフォスフォネートが主流となっている。他には、糖部分の修飾や3′と5′末端の修飾、2′位の修飾体も考えられている(Goodchild、J. Bioconjug Chem. 1. 165-187. 1990)。また、最近ではリン酸結合をペプチド結合に変えたPeptide Nucleic Acid(PNA)が合成されており、アンチセンスDNAよりもDNAやRNAに対する結合が強く、ヌクレアーゼに対して耐性であったと報告されているが(Hanvey、L. et al.、Science 258、1481-1485(1992))、生物活性の報告はまだ存在しない。3′末端に塩基対を形成しループ構造を形成するようにデザインされたものや、ダンベル型のものや関環構造のものも安定であると報告されている。

しかしながら、これら修飾体は、それらの合成に関与するコストを始め、さらにはそれらの精製が非常に困難であるなどの問題が多く、医薬品への応用は考えにくいのが現状である。また、これまでの研究では、上記のとおりS-オリゴが盛んに用いられているが、この型のオリゴヌクレオチドはセンス鎖への結合特異性(binding specificity)が低いことも大きな問題としてあげられる。このような意味から、アンチセンスDNAを医薬へ応用する場合には、必然的にD-オリゴが最も適したものであると考えられている。

さらにまた、当初からDNA等の核酸の低い膜透過性は問題視されており、上記のホスホジエチル型オリゴヌクレオチドの細胞内安定性の問題も考慮すると、今後のアンチセンス医薬品としての鍵は細胞内導入法(デリバリー法)にあるといっても過言ではない。培養系での成功例からも分かるように、DNA等のオリゴヌクレオチドが細胞内に取り込まれることは間違いなく、主としてエンドサイトーシスで取り込まれ、約80kDaの膜タンパク質が推定レセプターとして考えられている。修飾オリゴヌクレオチドも主としてエンドサイトーシスにより取

り込まれるが詳細は不明な点が多く、依然として細胞内への移行量は少ない。低い膜透過性を増強させるためのデリバリー法が考案されているが、毒性などの問題も含めて解決すべき点が残っている。

一方、炎症性疾患の治療には、近年、ステロイド剤および非ステロイド系抗炎症剤が多く使用されている。ステロイド剤は各種の炎症性疾患における諸症状を顕著に改善するが、投与するにつれて次第にその効果が減少すること、副作用として冠動脈不全、消化性潰瘍、白内障、敗血症、易感染症などを誘発する危険があるなどの問題点を有している。また、非ステロイド系抗炎症剤は一時的に炎症症状を抑制するが、炎症性疾患を根本から治療するものではない。従って、効力が強く、その治療効果が持続的でかつ安全性の高い炎症性疾患治療剤の開発が望まれているのが現状である。

特に、慢性関節リウマチは、関節滑膜を病変の主座とする原因不明の慢性炎症性疾患である。病変部位は、時に関節滑膜に止まらず、関節滑膜に初発した炎症は、やがて軟骨、骨の破壊を引き起こし、ついには全身の関節組織破壊へと至る。従来の慢性関節リウマチの治療には経験的な要素が強く作用し、その第一選択薬としては非ステロイド系消炎鎮痛薬が用いられてきた。しかし、最近では、慢性関節リウマチの治療における非ステロイド系消炎鎮痛薬の役割は縮小しつつある。その投与によって鎮痛作用は期待できるものの、非ステロイド系消炎鎮痛薬には抗リウマチ作用がないということが共通認識となってきており、しかも、消化管障害、腎機能低下などに代表される非ステロイド系消炎鎮痛薬の副作用が、臨床上、無視できないことが明らかになってきたためである。

このような状況の中で、メトトレキサートをはじめとして、ミゾリビン、FK 506等の新たな抗リウマチ薬の早期使用が行われつつある。

なお、慢性関節リウマチをはじめとする各種炎症性疾患については以下のメカニズム等が知られている。すなわち、炎症は起炎物質の侵襲に対する恒常性維持のための生体反応である。炎症反応には様々な細胞が動員されるが、サイトカインはこれら細胞間のメディエーターの一つであり、炎症反応において重要な役割を担っている。様々なサイトカインが炎症部位で産生され、サイトカインカスケードを形成しながら炎症巣ならびに全身における炎症反応を調節している。これ

らのサイトカインのうち、腫瘍壊死因子(Tumor Necrosis Factor:以下、TNFと略記する)はマクロファージ等の細胞が産生するサイトカインである。このTNFは当初は腫瘍に障害を与える物質として見出されたが、最近では広く炎症を通した生体防御反応の係わるサイトカインとして理解されつつある。TNFの遺伝子は、ヒト、ブタ、ウシ、ウサギ、マウス等の広範な哺乳動物でその存在が明らかになっており、それらの1次構造も決定されている。それによると、各動物間でのアミノ酸配列は、80%前後の相同性が保存されており、TNFが生体にとって極めて重要な生理活性物質であることを示唆している。ヒトTNF前駆体は、233個のアミノ酸残基をもち、成熟型では155個または157個のアミノ酸から構成されている。分子量は17kDaであるが、生体内では45kDaの3量体を形成している。マウスのTNFには糖鎖が存在すると考えられているが、ヒトには存在せず、またマウスのTNFにおいても糖鎖はその活性発現に必須ではない。

TNFは、BCGの感作された動物に、リポ多糖(Lipopolysaccharide:以下、LPSと略記する)を接種することにより発現する。実験的には、種々の方法でマクロファージのTNF産生準備状態を作りだすことができ、適当な誘因刺激(例えば、菌体やLPS等の菌体成分)により、2時間前後をピークとするTNFの産生を導くことができる。また、ヒトマクロファージ系細胞(例えば、U937株等)を用いた in vitro 実験系においてもTNFの産生を再現することができる。

TNFが作用する細胞は多岐にわたる。例えば、マクロファージから産生されたTNFは、好中球や血管内皮細胞に働き、炎症の初発からの進展をもたらす。その後、線維芽細胞や肝細胞に作用することによりその炎症は終息、修復へ向かうことになる。炎症反応は、多くの細胞とメディエーターが相互に関連しつつ進行し、通常は一定の速度で消失するが、抗原となるべき物質が存在し、その量が一定以上であれば、その情報は次には免疫系へと受け渡される。TNFは、このように非特異的生体防御反応から特異的防御反応への移行にも関与している。これら以外にも、TNFは例えば骨芽細胞、破骨細胞、脂肪細胞、上皮細胞、下垂体、そして特に滑膜細胞にも作用することが知られている。

また、慢性関節リウマチ等の炎症性疾患の病因としては、多彩な免疫応答系ー 炎症反応の異常が挙げられており、例えば、TNFの一つであるTNF-α以外 にも、c-fos 等の癌遺伝子、ヒトインターロイキン-1B(以下、IL-1Bと 略記する)やIL-6等のサイトカインが関与していると考えられてもいる。 そしてさらに、近年では、炎症性疾患のメディエーターの一つとしてプロスタグ ランジン(以下、PGと略記する)とその合成酵素の役割が注目されている。す なわち、1971年にVane等によってアスピリン等の非ステロイド系消炎鎮痛薬 の作用機序がPG合成抑制にあることが報告されて以来、非ステロイド系消炎鎮 痛薬の研究はPG合成抑制との関係で進められてきた。しかしながら、近年にな って、PGを生合成する酵素シクロオキシゲナーゼ(以下、COXと略記する) には2種類のものがあり、これまで検討されてきたCOXは主として、生理的に すでに存在しているCOX-1と呼ばれる酵素であり、これとは別に、種々の刺 激やサイトカイン等によって遊離細胞などで生産され、炎症や組織阻害に大きく 関係するCOX-2が存在することが見いだされた(Vane. J.. Nature. 367. 2 15-216, 1994: Xie. W., Robertson, D., and Simmons, D., Drug Devel, Res., 25. 249-265, 1992)。このCOX-2は、その遺伝子もCOX-1とは異なり、 IL~1の刺激などにより新たに産生される酵素である。例えば、Lee 等の報告 によれば、マクロファージ中のCOX-1はLPSの刺激によっても不変であり、 刺激や炎症にかかわらず一定の濃度で検出されるが、COX-2は正常状態では その遺伝子もほとんど証明されず、LPSの刺激により増加し、しかもデキサメ タゾンによりその発現が完全に抑制される。近年、ヒトCOX-2のcDNAが クローン化され、これによって炎症性細胞におけるCOX-2の産生の規則性が 解明されつつある。

最近の分子生物学、免疫学等の進歩によって、慢性関節リウマチをはじめとする各種炎症性疾患の病因、病態の解析が上記のとおりに急速に進展しつつあり、これらの知見に基づいた抗サイトカイン療法、抗接着分子療法、モノクローナル抗体療法、経口ペプチド療法、T細胞ワクチネーションなど、より理論的な裏打ちのある新たな治療法が開発されつつある。

一方、アンチセンス法が対象とするヒト疾患としては、その原因とターゲット 遺伝子との関係が明瞭であるということから、ウイルス疾患がその筆頭に挙げられており、初期のアンチセンス療法は、サイトメガロウイルス、ヘルペスウイル

ス、ヒト免疫不全ウイルス、パピローマウイルス、水泡性口内炎ウイルス(VSV)等による感染症に対して効果を上げている。また、慢性骨髄性白血病の原因である転座した bcr-abl遺伝子や、あるいは炎症または癌転移に影響している接着分子の一つである「CAM-1を対象としたアンチセンス療法も効果を上げている。

しかしながら、一般的には、疾患の原因となる遺伝子が複数あるよりは、アンチセンス法の特性上、病因と遺伝子が1:1で対応するときに最大の効果が期待できる。従って、炎症性疾患の治療にアンチセンス法を応用するためには、病態の的確な把握とともに、原因遺伝子の同定が不可欠である。そして、さらにはその遺伝子の発現メカニズムを特定し、発現遮断のための適切な部位を選択することも必要である。

#### 発明の開示

この発明は、以上のとおりの事情に鑑みてなされたものであり、慢性関節リウマチ、歯周囲炎、腎炎、潰瘍性大腸炎、動脈硬化症、乾癬などの炎症性疾患、敗血症性ショック、クローン病、エイズなどに関与する生理活性物質の発現を特異的にブロックするアンチセンスDNAを主成分とする新しい抗炎症性薬物を提供することを目的としている。

この発明は、上記の課題を解決するための第1の発明として、合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、ヒト炎症性疾患に関与する生理活性物質をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする抗炎症性アンチセンス薬物を提供する。

この第1の発明の抗炎症性アンチセンス薬物においては、上記の合成ポリアミノ酸が、リジン残基とセリン残基との繰り返し配列からなる核酸結合体であること、またその誘導体が、合成ポリアミノ酸のポリエチレングリコール(以下、PEGと略記する)ブロック修飾体であることを好ましい態様としている。

またこの発明は、第2の発明として、合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、 ヒト【L-1βをコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアン チセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする抗炎症性ア

ンチセンス薬物を提供する。この第2の発明においては、上記のIL-1βをコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドが、配列番号2または4の一部もしくは全塩基配列を有するオリゴヌクレオチドであることを好ましい態様としている。

さらに第3の発明として、合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、ヒトTNFをコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする抗炎症性アンチセンス薬物を提供する。この第3の発明においては、ヒトTNFが、ヒトTNFーαであり、このヒトTNFーαをコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドが、配列番号6、配列番号8または配列番号10のいずれかの一部もしくは全塩基配列を有するオリゴヌクレオチドであることを好ましい態様としている。

さらにまた、第4の発明として、合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、一連のPGE。合成酵素をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする抗炎症性アンチセンス薬物を提供する。この第4の発明においては、PGE。合成酵素が、COX-2であり、このCOX-2をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドが、配列番号12の一部もしくは全塩基配列を有するオリゴヌクレオチドであることを好ましい態様としている。

#### 図面の簡単な説明

図1は、この発明に用いることができるPLSの化学式(a)およびPLSPの化学式(b)である。

図2は、配列番号2のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および比較例による IL-1 βの産生抑制効果を示すグラフ図である。

図3は、配列番号4のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および比較例による IL-1 Bの産生抑制効果を示すグラフ図である。

図4は、配列番号2のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および比較

例による [ L-1 ß の産生抑制効果を示すグラフ図である。

図5は、配列番号6のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および比較 例によるTNF-αの産生抑制効果を示すグラフ図である。

図 6 は、配列番号 8 または 1 0 の D N A 鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物 および比較例による T N F - α の産生抑制効果を示すグラフ図である。

図7は、配列番号6のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および比較 例によるTNF-αの産生抑制効果を示すグラフ図である。

図8は、配列番号11または12のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および対照によるPGE2の産生量を示すグラフ図である。

図9は、配列番号11または12のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物のU937細胞への取り込み量を示すグラフ図である。

図10は、配列番号11または12のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス 薬物の滑膜細胞への取り込み量を示すグラフ図である。

図11は、配列番号2のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物および比較例によるエンドトキシン誘発ショックモデルに対する致死抑制効果と投与量の関係を示すグラフ図である。

図12は、配列番号2のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物によるエンドトキシン誘発ショックモデルに対する致死抑制効果と用法の関係を示すグラフ図である。

図13は、配列番号2のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物によるエンドトキシン誘発ショックモデルに対する致死抑制効果と投与経路の関係を示すグラフ図である。

図14は、配列番号2および配列番号6の各々のDNA鎖を用いた抗炎症性アンチセンス薬物によるエンドトキシン誘発ショックモデルに対する致死抑制効果の差を示したグラフ図である。

### 発明を実施するための最良の形態

合成ポリアミノ酸の核酸合成体は、水溶性アミノ酸セリン残基とカチオン性アミノ酸リジン残基の不規則もしくは規則的な繰り返しにより構成される。セリン

9

残基とリジン残基の構成モル比は約1:1であり、その分子量は 3000 - 50000 程度である。このようなポリアミノ酸は、たとえばオリゴヌクレオチドと均一系で複合体を構成するポリーリジン:セリン(以下、PLSと略記する:特許WO 9 5 / 0 9 0 0 9 号)を用いることができる。また、合成ポリアミノ酸の誘導体としては、特に、上記PLSのPEGブロック修飾体(以下、PLSPと略記する)を新規なものとして例示することができ、このPLSPは、例えば下記実施例1の方法によって作成することができる。なお、PLSおよびPLSPの構造は、例えば図1 (a) (b) の化学式としてそれぞれ例示することができる。

さらに、炎症性疾患に関与する生理活性物質をコードするmRNAに相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチド、またはPLS等の合成ポリアミノ酸もしくはその誘導体(例えば、PLSP)による修飾体オリゴヌクレオチドは公知の方法(Rajendra, B. R. et al., Human Genetics. 55, 3633, 1980、Lim. F. and Sun. A., M., Science, 210, 908, 1980)によって調製することもできる。

#### 実施例

以下、実施例を示し、この発明をさらに具体的に説明するが、この発明は以下の例に限定されるものではない。なお、以下の実施例および比較例において使用するオリゴヌクレオチドは、次のとおりに合成、生成した。

#### <オリゴヌクレオチドの合成および精製>

配列表の配列番号 1 から配列番号 1 5 のオリゴヌクレオチドを、DNA合成機 (アプライドバイオシステム社製タイプ380B) を用いて合成した。 2 ′ - 水酸基の保護基に t - ブチルジメチルシリル基を用いたホスホロアミダイト法 (Nuclei c Acid Res., vol. 17, 7059-7071, 1989) に基づき合成し、オリゴヌクレオチドの精製は文献 (Nucleic Acid Res., vol. 19, 5125-5130, 1991) に記載された方法に従って行った。

配列番号1は、既知の20塩基からなるオリゴヌクレオチドであり、慢性関節 リウマチの生理活性物質の1つであるIL-1β遺伝子のイニシエーションコド ンを含む20塩基に対応するセンスDNA鎖であり、配列番号2は、これに相補 的なアンチセンス D N A 鎖である。また、配列番号 3 は、同じ I L - 1 β 遺伝子の非翻訳領域を含む 2 0 塩基に対応するセンス D N A 鎖であり、配列番号 4 は、これに相補的なアンチセンス D N A 鎖である(特開平 6 - 4 1 1 8 5 号公報)。

また、配列番号 5 は、同じく慢性関節リウマチの生理活性物質の 1 つである T NF  $-\alpha$  遺伝子のイニシエーションコドンを含む 2 0 塩基に対応するセンス D N A鎖であり、配列番号 6 は、これに相補的なアンチセンス D N A鎖、配列番号 7 は、T NF  $-\alpha$  遺伝子のスプライシングサイトを含む 2 0 塩基(T NF  $-\alpha$  遺伝子配列の 1624-1643 番目)に対応するセンス D N A鎖であり、配列番号 8 は、これに相補的なアンチセンス D N A鎖、配列番号 9 は、T N F  $-\alpha$  遺伝子のスプライシングサイトを含む 2 0 塩基(T N F  $-\alpha$  遺伝子配列の 2161-2180 番目)に対応するセンス D N A鎖である。

さらに、配列番号11は、ヒト慢性関節リウマチ等の炎症の免疫機構に関与するCOX-2のイニシエーションコドンを含む20塩基の領域に対応するセンスDNA鎖であり、配列番号12は、これに相補的なアンチセンスDNA鎖である。

さらにまた、配列番号 13 は、マウスの 1 L -1  $\beta$  遺伝子のイニシエーションコドンを含む 2 0 塩基に対応するセンス鎖であり、配列番号 14 は、これに相補的なアンチセンス DNA鎖である。また、配列番号 15 は、マウスの 1 TNF  $-\alpha$  遺伝子のイニシエーションコドンを含む 2 0 塩基に対応するアンチセンス鎖である。

#### 実施例1

<PEG修飾したPLSの合成および精製>

 $\varepsilon$  ーカルボベンゾキシリジンーN ーカルボン酸無水物 1 . 0 g(シグマ社製) およびベンジルセリンーN ーカルボン酸無水物 1 . 0 g(シグマ社製)をN . N ージメチルホルムアミド(DMF: 和光純薬工業社製)の 3 0 m 1 に溶かし、クロロホルム(和光純薬工業社製) 1 5 m 1 を加えた。片末端メトキシ片末端アミノ基のポリエチレンオキシド(分子量5000:日本油脂社製) 4 . 0 gをクロロホルム 1 5 m 1 に溶かして、その溶液を $\varepsilon$  ーカルボベンゾキシリジンーN ーカルボ

ン酸無水物およびベンジルセリン-N-カルボン酸無水物溶液に加えた。26時間後に、反応混合液を330mlのジエチルエーテルに滴下して沈殿したポリマーをろ過で回収してジエチルエーテル(和光純薬社製)で洗浄した後に真空で乾燥し、臭化水素酢酸溶液(和光純薬工業社製)で脱保護を行いポリーリジン:セリンのPEGブロックコポリマー(PLSP)を得た。

#### 実施例2

< IL-1 Bに対するアンチセンス薬物の作成>

ポリーリジン:セリンのコポリマー(PLS:シグマ社製)または実施例1で 合成/精製したPLSPと、アンチセンス・オリゴヌクレオチド(配列番号2お よび4)のいずれか一方とを公知の方法によりイオン性複合体形成した。

すなわち、形成された複合体が透過しない膜分画能をもつ限外濾過用チューブ(日本ミリポア・リミテッド社製:ウルトラフリーC3-GC UFC3 TGC 00 フィルター付き遠心チューブ)に、アンチセンス・オリゴヌクレオチドとPLSまたはPLSPとの混合溶液を入れて遠心分離した。なお、オリゴヌクレオチドの濃度は1nM、10nMおよび100nMとなるように添加した。また、配列番号4のオリゴヌクレオチドは、10μM濃度のものも調製した。以上の条件により、遊離したオリゴヌクレオチドを下層へ濾過し、PLSとアンチセンス・オリゴヌクレオチド複合体(以下、アンチセンス-PLSPと略記する)およびPLSPと下ンチセンス・オリゴヌクレオチド複合体(以下、アンチセンス-PLSPと略記する)を得た。

また、これらの複合体の形成による濁りもしくは沈殿物生成の検討は、その溶液の360nmにおける吸光度測定により分光学的に行った。実験に際して、複合体は主としてイオン強度0.02のリン酸緩衝液(pH=7.2)で溶解した。その結果、今回用いたアンチセンス・オリゴヌクレオチドとPLSもしくはPLSPとの複合体形成に際しては、溶液系に白濁は一切見られなかった。

オリゴヌクレオチドの濃度は260nmの吸光度から求めた。その結果、形成された複合体におけるオリゴヌクレオチドが上記の各濃度であることが確認された。また、イオン性複合体形成における各々の電荷的中和の濃度は、PLSまた

はPLSPとオリゴヌクレオチドの分子量から求まる電荷の個数より計算した。 さらに、アンチセンス-PLSおよびアンチセンス-PLSPの各複合体が無 電荷であることをキャピラリー電気泳動(マルチチャンネルキャピラリー電気泳 動装置: CAPI-3000 、MCPD-3600 SPECTRO MULTI CHANNEL DETECTOR 装備、大塚 電子社製)により確認した。その結果、複合体のピークは無電荷のフェニルアラ ニンのピークと同じであった。

#### 実施例3

<培養細胞に対する抗炎症性アンチセンス薬物の効果>

実施例 2 で作成したアンチセンス - PLSおよびアンチセンス - PLS P複合体のIL-1β産生抑制効果を培養細胞系において検討した。

細胞にはヒトマクロファージ系のU937細胞(大日本製薬社製)を用いた。 細胞培養は、10%のFCS(Fetal Calf Serum:三光純薬社製)と100unit /mlのペニシリン(ライフ・テクノロジー社製)および100ug/mlのストレプトマイシン(ライフ・テクノロジー社製)を含むRPMI培地(日研生物 医学研究所製)を使って、37℃、5%CO。の条件下で行った。培養したU9 37細胞の数はトリパンブルーによる染色後、視覚的にカウントし求めた。

測定に際しては、3×10<sup>5</sup> 個/mlに調製したU937細胞を含む0.15 mlの培地を96穴のマイクロプレートに添加した。これらの細胞に対して1ng/mlの12-o-tetradecanoyl-phorbol-13-acetate (TPA:和光純薬工業社製)および1μg/mlのLPS(シグマ社製)を添加した後、実施例2で作成したアンチセンス-PLSまたはアンチセンス-PLSPを添加した。また、対照として、センスDNA鎖(配列番号1および3)とPLSまたはPLSPとの複合体(各々、センス-PLSおよびセンス-PLSP)、アンチセンスDNA鎖単独およびセンス-PLSP)、アンチセンスDNA鎖単独およびセンスDNA鎖単独もそれぞれ添加した。

24時間のインキュベション後、-70  $^{\circ}$  にて十分に冷凍し、その後に溶解凍結を3回繰り返し、上清の250 $_{\mu}$ 1を静かに集めた。これらはエライザ(BLISA) キット (IL-1 $_{\beta}$  BLISA System: アマシャム社製) により調製した後、マイクロプレートリーダー (バイオ・ラッド社製) でデータ解析を行った。

その結果、この発明の抗炎症性アンチセンス薬物、特に  $IL-1\beta$ 遺伝子のイニシエーションコドンに対するアンチセンス DNA (配列番号2) と PLSまたは PLS P との複合体は、図 2 に示したとおり、ナノモル (nM) オーダで  $IL-1\beta$  の産生を 100% 抑制した。すなわち、アンチセンス DNA 濃度が 100 nMでは 100% の  $IL-1\beta$  産生が抑制、 10nM 濃度では 50% の IL-1  $\beta$  産生が抑制、 1nM 濃度では 20% の IL-1  $\beta$  産生が抑制された。

なお、注目すべきこととして、同じ低濃度範囲内でアンチセンス鎖とセンス鎖 において結合特異性が顕著に現われた。

#### 比較例1

実施例 3 と同一の方法により、ホスホロチオエート型のアンチセンス・ヌクレオチド(以下、S ーアンチセンスと略記する)の I L -1  $\beta$  産生抑制効果を測定した。結果は図 2 および図 3 に示したとおりである。このS ーアンチセンスは同じ評価系で安定で高い生物活性を得ることができるといわれているが、I L -1  $\beta$  遺伝子のイニシエーションコドンに対するS ーアンチセンス(配列番号 2 )は、図 2 に示したとおり、1 0  $\mu$  M 濃度で約 2 0 %の I L -1  $\beta$  産生抑制効果を示すのみであった。また、非翻訳領域に対するS ーアンチセンス(配列番号 4 )の場合には、図 3 に示したように、1 0  $\mu$  M 濃度で約 4 0 %程度の I L -1  $\beta$  産生抑制を示した。

### 比較例 2

実施例3と同一の方法で、アンチセンスDNA(配列番号2)とリポフェクチン(ギブコ社製)との複合体(以下、アンチセンスーリポフェクチンと略記する)のIL-1β産生抑制効果を測定した。結果は図4に示したとおりである。このリポフェクチンは、従来よりオリゴヌクレオチド用キャリヤーとして高く評価されてきているが、アンチセンスーリポフェクチンは、かなり高いアンチセンス濃度(50μM)であるにもかかわらず、IL-1β産生抑制効果は20%程度であった。また、negative controlとして用いたセンスDNA(配列番号1)とリポフェクチンとの複合体(以下、センスーリポフェクチンと略記する)と比較しても抑制効果に違いはみられず、オリゴヌクレオチドの結合特異性に差は見られなかった。

#### 実施例 4

<TNF-αに対するアンチセンス薬物の作成>

配列番号 6、8 および 1 0 のアンチセンス・オリゴヌクレオチドを用いたことを除き、実施例 2 と同様の方法で TNF - αに対するアンチセンス薬物 (アンチセンス - PLS) を作成した。

これらのアンチセンス薬物について、実施例 2 と同様に濁りおよび沈殿物形成、オリゴヌクレオチド濃度、その電荷等を測定した。

#### 実施例5

<培養細胞に対する抗炎症性アンチセンス薬物の効果>

実施例 4 で作成したアンチセンス - PLS およびアンチセンス - PLS P複合体の TNF -  $\alpha$  産生抑制効果を実施例 3 と同様の方法を用いて検討した。

ただし、対照としては、センスDNA鎖(配列番号 5) とPLSまたはPLS Pとの複合体(各々、センス-PLSおよびセンス-PLSP)、アンチセンス DNA鎖単独およびセンスDNA鎖単独をそれぞれ用いた。また、効果測定のエ ライザキットは、TNF-α ELISA System(フナコシ社製)を用いた。

その結果、TNF-α遺伝子のイニシエーションコドンに対するアンチセンス DNA(配列番号 6)とPLSPとの複合体は、図 5 に示したとおり、アンチセ ンスDNAの濃度が100pMの場合にはTNF- $\alpha$ の産生を80%抑制し、1 0pMの濃度では60%抑制したが、それ以下の濃度ではTNF- $\alpha$ の産生抑制 は観察されなかった。また、注目すべきこととして、同じ低濃度範囲内でアンチ センス鎖とセンス鎖において顕著な結合特異性も観察された。なお、アンチセン ス・オリゴヌクレオチドと複合体を形成する合成ポリアミノ酸としては、PLS よりもPLSPの方が高いTNF- $\alpha$ 産生抑制効果を示した。

一方、TNF-α遺伝子のスプライシングサイトに対するアンチセンスDNA(配列番号8、10)とPLSPとの複合体によるTNF-α産生抑制効果は、図6に示したとおり、イニシエーションコドンに対するアンチセンスDNA(配列番号6)とPLSPとの複合体とほぼ同等であった。このスプライシングサイトに対するアンチセンス効果は、細胞の核内へオリゴヌクレオチドが効率よく移行したことを示している。

#### 比較例3

実施例 5 と同一の方法で、アンチセンスDNA(配列番号 6)とリポフェクチン(ギブコ社製)との複合体のTNF-α産生抑制効果を測定した。結果は図7に示したとおりであり、アンチセンスーリポフェクチンは、かなり高いアンチセンス濃度(5 0  $\mu$  M)であるにもかかわらず、TNF-α産生抑制効果は2 0 %程度であった。また、オリゴヌクレオチドの結合特異性にも差は見られなかった。さらに、図7には示していないが、実施例 5 と同一の方法により、S ーアンチセンス(配列番号 6)のTNF-α産生抑制効果も測定した。その結果、このS ーアンチセンスは、1 0  $\mu$  M 濃度でもTNF-α産生抑制効果は2 0 %程度であった。

#### 実施例 6

< COX-2に対するアンチセンス薬物の作成>

配列番号11のアンチセンス・オリゴヌクレオチドを用いたことを除き、実施例2と同様の方法でCOX-2に対するアンチセンス-PLSPを作成した。

このアンチセンス薬物について、実施例2と同様に濁りおよび沈殿物形成、オ

リゴヌクレオチド濃度、その電荷等を測定した。

### 実施例7

<培養細胞に対する抗炎症性アンチセンス薬物の効果>

実施例6で作成したアンチセンス-PLSPのCOX-2産生抑制効果をヒト 骨細胞の培養系において検討した。

ヒト骨細胞には、リウマチ患者の膝関節より切除した組織より調製したヒト滑膜細胞を使用し、その培養は、実施例3のU937細胞と同一の条件で行い、細胞数をカウントした。

測定に際しては、2.8×10 個/m l に調製したヒト滑膜細胞を含む0.3 m l の培地を96穴のマイクロプレート(ファルコン社製)に添加し、24時間培養した。その後、上清を静かに取り除き、300μlのRPM l 培地で付着した細胞を洗浄し、以下の試験に供した。

各ウェルに、アンチセンスDNA鎖単独と、実施例 6 で作成したアンチセンス -PLSPの溶液 0.15mlを添加し、30分後に1ng/ml0 $L-1\beta$  (ジーンザイム、Lot. B41399) を必要に応じて添加した。アンチセンスDNA 鎖およびアンチセンス-PLSPは1nMから $10\mu$ M (最終濃度)の数種類を準備した。2時間のインキュベーションの後、上清の $300\mu$ 1を集め、必要に応じて希釈した後、 $PGE_2$  エライザキット (日本パーセプティブリミテッド、No. 8-6801) で測定した。

また、対照として、比較例1のS-アンチセンスおよびジーントランスファー (和光純薬社製: Code 074-03621) とアンチセンスDNA鎖との複合体 (以下、アンチセンス-ジーントランスファーと略記する) についても同様に測定した。 ジーントランスファーは、リポソーム系のキャリヤーであり、従来よりオリゴヌクレオチド・キャリヤーとして高く評価されている。

結果は図8に示したとおりであり、S-アンチセンスはPGE2の産生を全く抑制しなかった。同様に、アンチセンス-ジーントランスファーの場合も、PGE2の産生抑制は全く観察されなかった。

一方、この発明の抗炎症性アンチセンス薬物であるアンチセンス-PLSPは、 $\mu$  MオーダでPGE。の産生を効果的に抑制した。すなわち、92% ( 1L-1

8添加時)のPGE2産生が抑制された。

なお、注目すべきこととして、試験した濃度範囲内でPGE2産生阻害におけるアンチセンス鎖とセンス鎖における結合特異性が顕著に現われた。

### 実施例8

<培養細胞への抗炎症性アンチセンス薬物の取り込み>

実施例6と同様にして作成したアンチセンス-PLSPの培養細胞への取り込み効率を試験した。

先ず、アンチセンスDNA鎖を以下の方法で標識した。DNA(1.83
OD260 ユニット、5 p m o 1)27.3 μ l、オートクレープした蒸留水 1 5.7 μ l、10×キナーゼ緩衝液(2 5 0 m M トリス塩酸緩衝液:p H 7.6)、100 m M DTT、T 4ポリヌクレアーゼ溶液(1 0 0 ユニット/μ l)、γー<sup>32</sup>P-ATP1μ lを混合の後、3 7℃にて1時間反応させた。なお、<sup>32</sup>Pによる標識には、T 4 ポリヌクレオチドキナーゼキット(宝酒造製 Code No. 2030)を用いた。

培養細胞には実施例2と同様のヒトマクロファージ系U937細胞と、実施例7と同様のヒト滑膜細胞を使用した。実施例7と同様の条件で、1×10°個/mlのU937細胞をガラスチューブ(ファルコン社製2058、6ml-12×75)にて培養した。ヒト滑膜細胞の場合には、目的の濃度に調製したアンチセンスーPLSP溶液の50μlを加えて培養し、U937細胞の場合には1ng/mlの12-o-tetradecanoyl-phorbol-13-acetate(TPA:和光純薬工業社製)を添加の後、アンチセンスーPLSP(最終濃度:1ng/mlから10μg/ml)を添加して培養を続けた。所定の時間培養した後、培養チューブを25℃にて10分間、1500rpmで遠心して細胞を沈殿させた後、上清を静かに取り除いた。次いで、チューブの底に付着した細胞に対して実施例7で使用したのと同様のPBS溶液3mlを加えて2回の洗浄を行った後、1%のSDS(ドデシル硫酸ナトリウム)500μlを加えて細胞を溶解した。最終的に、溶解液の全てに対して10mlのハイパーフローラ溶液を加えて液体シンチレーターにて測定した。

また、対照として、実施例7と同様にS-アンチセンスおよびアンチセンス-ジーントランスファーについても同様に測定した。

結果は図9および図10に示したとおりであり、S-アンチセンスおよびアンチセンス-ジーントランスファーの場合には、U937細胞(図9)でもヒト滑膜細胞(図10)でもアンチセンスDNAは全く細胞内には取り込まれなかった。

一方、この発明のアンチセンスーPLSPは経時的に細胞内に取り込まれることが確認された。すなわち、3時間までの培養では、S-アンチセンスと比較して100倍以上、またアンチセンスージーントランスファーと比較した場合には50倍以上のDNAが細胞内に取り込まれた。

#### 実施例9

< エンドトキシン誘発ショックモデルマウスに対する抗炎症性アンチセンス薬物の致死抑制効果 >

配列番号13、14および15のオリゴヌクレオチドを用いたことを除き、実施例2と同様の方法でマウスIL-1βに対するアンチセンス-PLSP、およびマウスTNF-αに対するアンチセンス-PLSPを作成し、そのエンドトキシン誘発ショックに対する致死抑制効果をモデルマウスを用いて検討した。

生理食塩水によって目的の濃度に調製したアンチセンス-PLSP溶液 200  $\mu$  1 を、8~10週齢のBALB/c雄マウス(日本SLC社:約20g)へ尾静脈内投与した。その直後、20mg/kg相当に生理食塩水で調製したエンドトキシン(LPS、Lot No. 68692 W.E. coli055:B5. Difco社製)溶液 200 $\mu$ 1をマウス腹腔内へ投与して、経時的に生存固体数を計測した。

結果は図11~図14に示したとおりである。先ず、図11に示したとおり、 IL-18に対するアンチセンス-PLSPを用いた場合には、投与したアンチセンス薬物の濃度に依存してマウスの生存率は上昇した。特に、100mg/kg濃度のアンチセンス-PLSPを投与した場合には、40時間にわたり死亡例は認められなかった。

また、図12に示したとおり、10mg/kg濃度のアンチセンス-PLSPを一度に投与した場合と、5mg/kg濃度のアンチセンス-PLSPを二度に

分けて投与した場合(合計 10 mg/kg)の効果を比較したところ、この発明のアンチセンス薬物を 12 時間間隔で二度に分けて投与するほうが、単回投与に比べ効果的であることが判明した。

図13は、アンチセンス-PLSPを尾静脈内投与した場合と、腹腔内投与した場合の効果の差を示したものである。アンチセンス-PLSPは腹腔内投与した場合には致死抑制効果を示さなかったが、尾静脈内投与では優れた致死抑制効果を示したことから、この発明のアンチセンス薬物は投与経路により効果に差を生じさせるものであることが認められた。

さらに、図14に示したとおり、 $1L-1\beta$ に対するアンチセンス薬物とTN  $F-\alpha$ に対するアンチセンス薬物の効果を比較したところ、30 m g / k g 濃度で投与した場合には、 $TNF-\alpha$ に対するアンチセンス薬物のほうが致死抑制効果が高く、40時間後のマウス生存率は60%であった。

以上のモデルマウスを用いた試験結果から、この発明のアンチセンス薬物は in vivo モデル実験系においても優れた薬効を示すことが確認された。

#### 産業上の利用可能性

この発明により、一次構造特異的にセンスRNAへ結合し、しかも非常に低い 濃度領域で十分な生理活性物質抑制効果を発揮する抗炎症性アンチセンス薬物が 提供される。これによって、慢性関節リウマチ、歯周囲炎、腎炎、潰瘍性大腸炎、 動脈硬化症、乾癬などの炎症性疾患、敗血症性ショック、クローン病、エイズ等 の疾患、または難治性肝疾患や肝移植による病態に対する有効な治療が可能とな る。 配列表

配列番号:1

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

ヒトΙL-1β遺伝子のイニシエーションコドンを含む

配列

GCAGCCATGG CAGAAGTACC

20

配列番号: 2

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号1のアンチセンス鎖

配列

GGTACTTCTG CCATGGCTGC

20

配列番号:3

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

ヒトΙL-1β遺伝子の非翻訳領域を含む

配列

AGAGAGCTGT ACCCAGAGAG

20

配列番号: 4

WO 97/10840

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号3のアンチセンス鎖

配列

CTCTCTGGGT ACAGCTCTCT

20

配列番号:5

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

ヒトTNFーα遺伝子のイニシエーションコドンを含む

配列

CCCTGGAAAG GACACCATGA

20

配列番号:6

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号5のアンチセンス鎖

配列

TCATGGTGTC CTTTCCAGGG

20

配列番号:7

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

ヒトTNF-α遺伝子のスプライシングサイト (1624-1643番目) を含む

配列

CCAGGCAGTC AGTAAGTGTC

20

配列番号:8

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号でのアンチセンス鎖

配列

GACACTTACT GACTGCCTGG

20

配列番号:9

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

ヒトTNF-α遺伝子のスプライシングサイト (2161-2180番目) を含む

配列

CTCCCTCCAG CAAACCCTCA

20

配列番号:10

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号9のアンチセンス鎖

配列

TGAGGGTTTG CTGGAGGGAG

20

配列番号:11

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

ヒトCOX-2遺伝子のイニシエーションコドンを含む

配列

TGCCCGCCGC TGCGATGGCTC

20

配列番号:12

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号11のアンチセンス鎖

配列

GAGCATCGCA GCGGCGGCA

20

配列番号:13

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

マウスIL-18遺伝子のイニシエーションコドンを含む

配列

GCAGCTATGG CAACTGTTCC

20

配列番号: 1 4

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

配列番号13のアンチセンス鎖

配列

GGAACAGTTG CCATAGCTGC

20

配列番号:15

配列の長さ:20

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴

マウスTNF-α遺伝子のイニシエーションコドンを含む20塩基のアンチセ

ンス鎖

配列

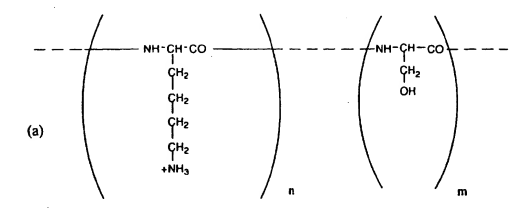
ATCATGCTTT CTGTGCTCAT

20

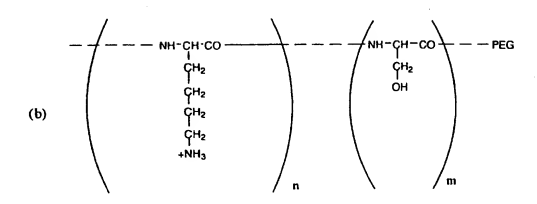
#### 請求の範囲

- 1 合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、ヒト炎症性疾患に関与する生理 活性物質をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする抗炎症性アンチセンス薬物。
- 2 合成ポリアミノ酸が、リジン残基とセリン残基との繰り返し配列からなる核酸結合体または核酸誘導体である請求項1の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 3 合成ポリアミノ酸の誘導体が、合成ポリアミノ酸のポリエチレングリコールブロック修飾体である請求項2の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 4 ヒト炎症性疾患に関与する生理活性物質が、ヒト慢性関節リウマチに関 与する生理活性物質である請求項1の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 5 合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、ヒトインターロイキン-1βを コードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴ ヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする請求項1の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 6 ヒトインターロイキン-1βをコードするmRNAの一部もしくは全塩 基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドが、配列番号2または4の 一部もしくは全塩基配列を有するオリゴヌクレオチドである請求項5の抗炎症性 アンチセンス薬物。
- 7 合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、ヒト腫瘍壊死因子をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする請求項1の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 8 ヒト腫瘍壊死因子が、ヒト腫瘍壊死因子 αである請求項7の抗炎症性 アンチセンス薬物。
- 9 ヒト腫瘍壊死因子-αをコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドが、配列番号 6、配列番号 8 または配列番号 1 0 のいずれかの一部もしくは全塩基配列を有するオリゴヌクレオチドである請求項 8 の抗炎症性アンチセンス薬物。

- 10 合成ポリアミノ酸またはその誘導体と、一連のプロスタグランジンE2 合成酵素をコードするmRNAの一部もしくは全塩基配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドとの複合体からなることを特徴とする請求項1の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 11 プロスタグランジンE2合成酵素が、シクロオキシゲナーゼー2である 請求項10の抗炎症性アンチセンス薬物。
- 12 シクロオキシゲナーゼー2をコードするmRNAの一部もしくは全塩基 配列に相補的なアンチセンス・オリゴヌクレオチドが、配列番号12の一部もし くは全塩基配列を有するオリゴヌクレオチドである請求項11の抗炎症性アンチ センス薬物。

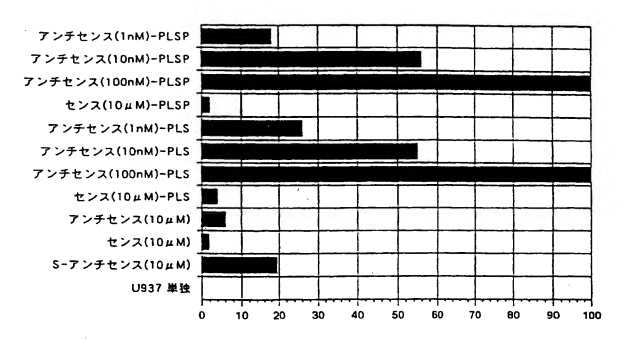


ポリ-リジン:セリン コポリマー (PLS)

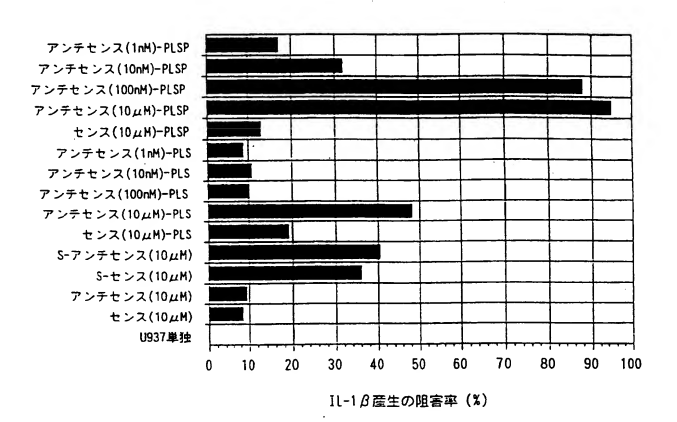


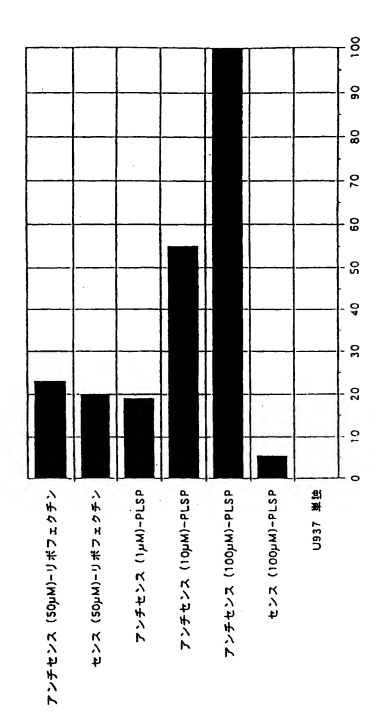
ポリ~リジン:セリンコポリマーのポリエチレングリコール結合体 (PLSP) (PEGの分子量は5000)

PCT/JP96/02682

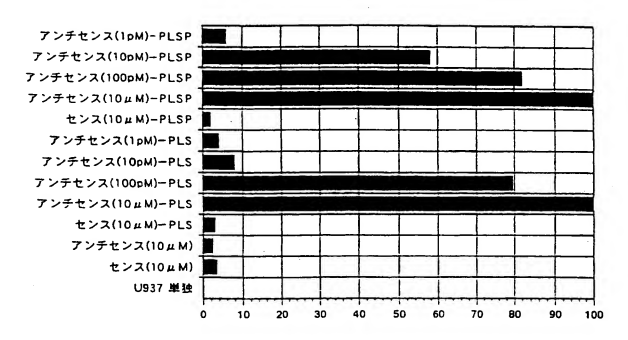


Ι L - 1 β産生の阻害率 (%)



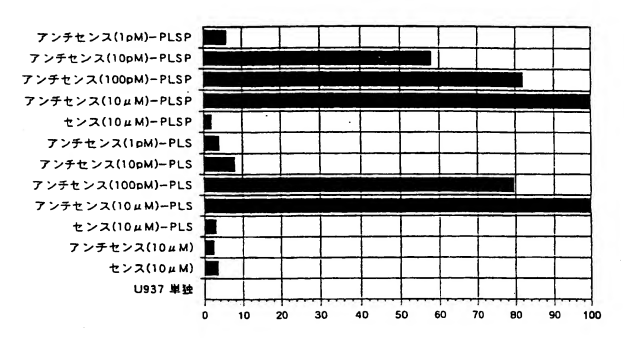


ニー」 6 陸元の阻害庁(%)

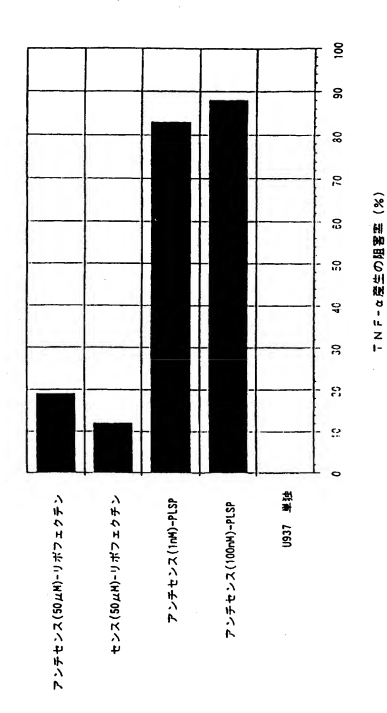


TNF-α産生の阻害率(%)

PCT/JP96/02682

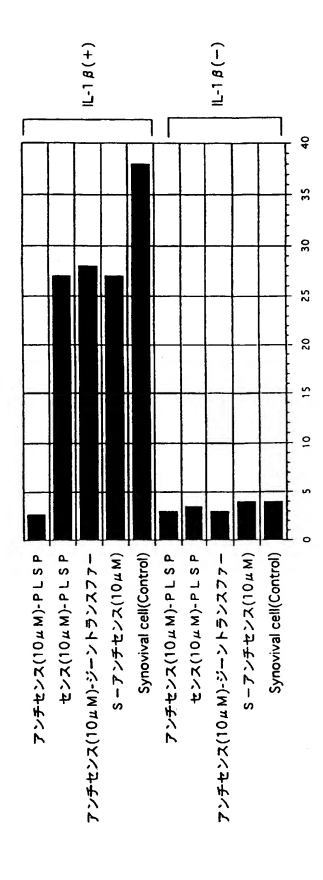


TNF-α産生の阻害率(%)

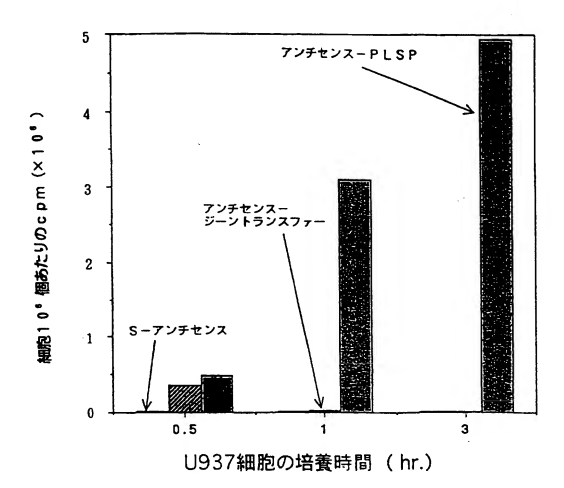


7/14

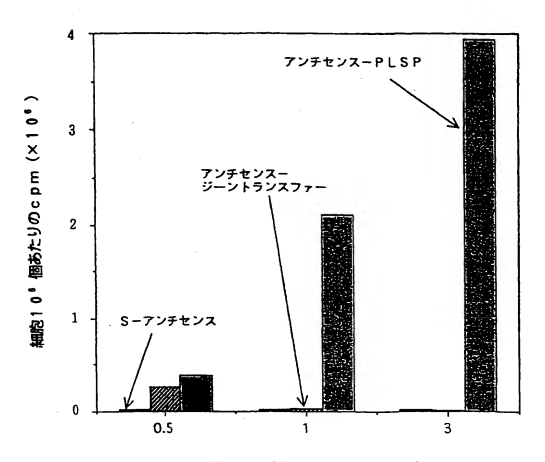
PGE2の産生量(ng/ml)



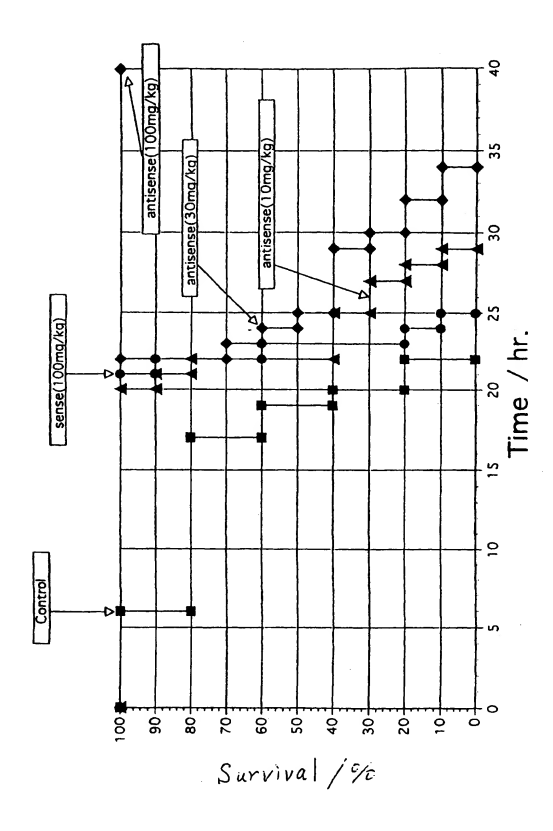
8/14



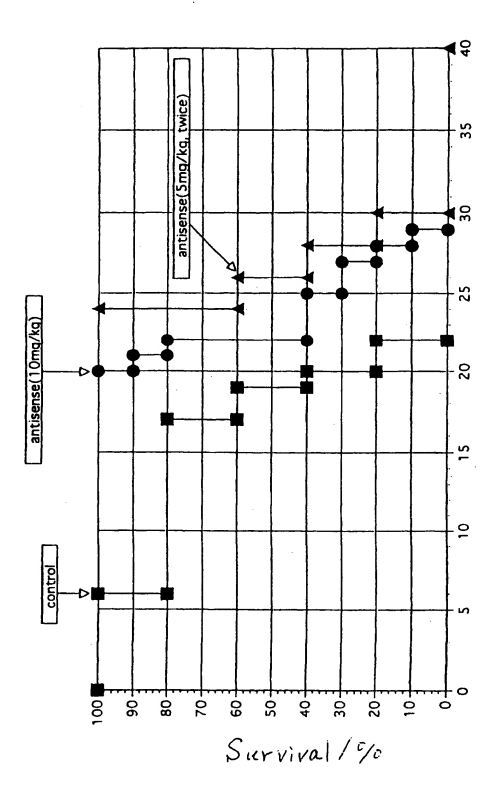
9/14



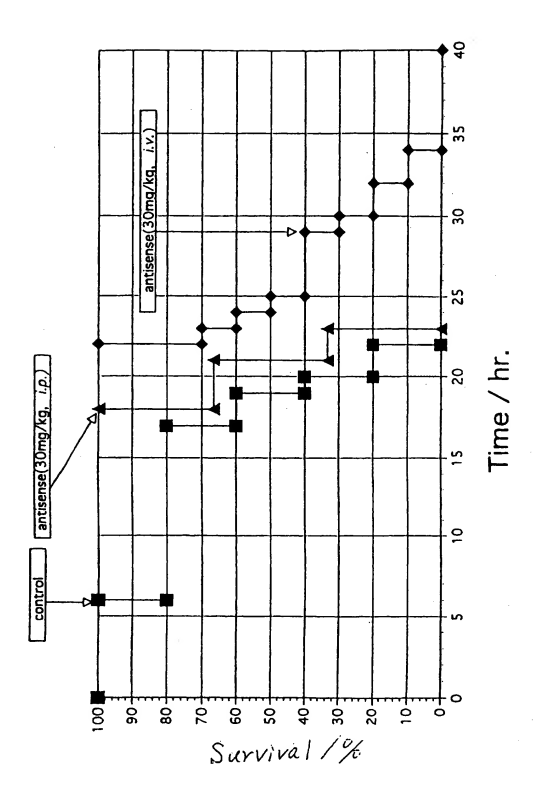
滑膜細胞の培養時間(hr.)



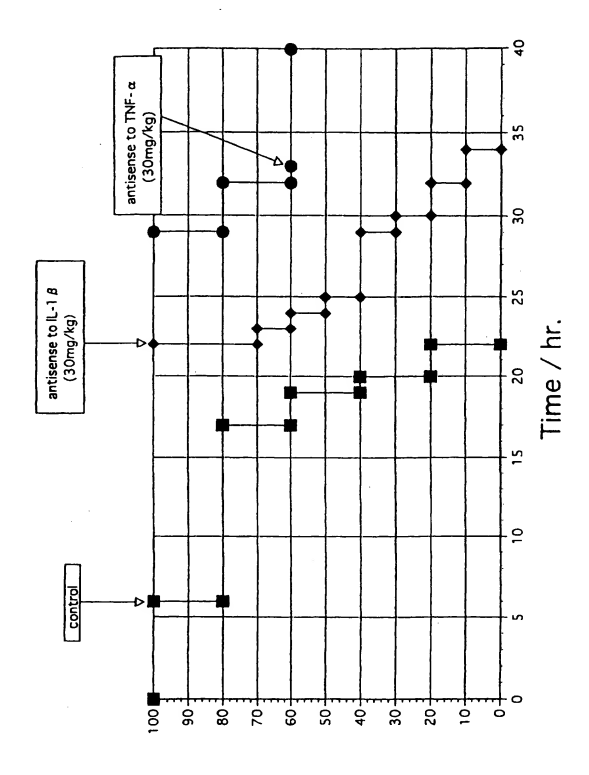
Time / hr.



12/14



13/14



Survival/%

14/14

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application N .

PCT/JP96/02682

		<del></del>			
	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int.	Int. Cl <sup>6</sup> A61K38/14, A61K48/00, A61K31/70				
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both m	national classification and IPC			
	DS SEARCHED				
	ocumentation searched (classification system followed by				
Int.	$C1^6$ A61K38/14, A61K48/00,	A61K31/70	•		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the ex	ttent that such documents are included in the	e fields searched		
Electronic de	ata base consulted during the international search (name o	f data base and, where practicable, search to	erms used)		
	ONLINE (ANTISENSE, INTERLEU	<del>-</del>			
	LOOXYGENASE ETC.), WPI/L ON				
			·		
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		···		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.		
Y	"Interaction between charge		1, 2, 4-8		
A	nucleic acids : development peptide-mediated potential		3, 9, 12		
	system", Nucleic Acids Symp		-, -, <b>-</b> m		
	(1994) P. 227-228				
Y	JP, 6-41185, A (K.K. LTT),		1. 2. 4-6		
A	February 15, 1994 (15. 02.	94) (Family: none)	1, 2, 4-6 3		
	-	-	•		
A	WO, 94/4196, A (Imperial Ca March 3, 1994 (03. 03. 94)(		9		
		-			
A	"Cloning and expression in		9		
	the gene for human tumor ne Nature, Vol. 313, No. 6005				
Y	DE, 4341471, A (Schering AG		1, 2, 4,		
	June 8, 1995 (08. 06. 95) (F	awrth: voue)	7, 8		
Y	WO, 95/15959, A (Schering C	corp.),	1, 2, 4,		
	June 15, 1995 (15. 06. 95)		7, 8		
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docum	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered	"I" later document published after the inte- date and not in conflict with the appli-	cation but cited to understand		
to be of	f particular relevance document but published on or after the international filing date	the principle or theory underlying the			
"L" docume	est which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered step when the document is taken along	dered to involve an inventive		
special "O" docume	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	step when the document is		
means	means commission with other or more order such documents, such combination being obstitute in a person exist and the and				
the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing f the international search report					
Dec	ember 19, 1996 (19. 12. 96)	January 14, 1997	(14. 01. 97)		
Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer					
Japanese Patent Office					
		Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/02682

		70/02682		
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	& EP, 733049, A			
Y	DE, 4342846, A (Schering AG.), June 14, 1995 (14. 06. 95) (Family: none)	1, 2, 4, 7, 8		
Y A	WO, 94/13635, A (Merck Frosst Canada, Inc., Can.), June 23, 1994 (23. 06. 94) & EP, 673366, A & JP, 8-504408, A	1, 2, 4, 10 11		
A	"Supression of monocyte 85-KDa phospholipase A2 by antisense and effects on endotoxin-induced prostaglandin biosynthesis" J. Biol. Chem., Vol. 269, No. 42 (1994) P. 25999-26005	11		
Y A	US, 5436265, A (Merck Frosst Canada, Inc., Can.), January 25, 1995 (25. 01. 95) & GB, 2283745, A	1, 2, 4, 10		
		¥		
		,		

#### 国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl 4 A61K38/14, A61K48/00, A61K31/70

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl 4 A61K38/14, A61K48/00, A61K31/70

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE (ANTISENSE, INTERLEUKIN, TUMOR NECROSIS FACTOR CYCLOOXYGENASE等)、 WPI/L ON DIALOG

用文献の		関連する
テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番
Y	Interaction between charged peptides	1, 2, 4-8
	and nucleic acids: development of a	
A	histone— or peptide—mediated potential drug delivery system, Nucleic Acids	3, 9, 12
	Symposium Series, No. 31 (1994) P. 227-228	
Y	JP, 6-41185, A (株式会社エルティーティー) 15. 2月. 1994	1, 2, 4-6
A	(15.02.94), ファミリーなし	3
Α	WO, 94/4196, A (Imperial Cancer Res.	9
	Technology) 3. 3月. 1994, ファミリーなし	

#### ||X|| C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す。
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
  - 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日 19.12.96	国際開査報告の発送日 14.01.97
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100	特許庁 査官(権限のある職員) 田村 聖子 印 4C 9051
東京都千代田区震が関三丁目4 3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3452

C (44.3.)	Birth a Lange to a with	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	Cloning and expr ssion in Escherichia coli of the gene for human tumor necrosis factor, Nature, Vol. 313, No. 6005 (1985) P. 803-806	9
Y	DE, 4341471, A (Schering AG.) 8. 6月. 1995 (08. 06. 95), ファミリーなし	1, 2, 4, 7,
Y	WO, 95/15959, A (Schering Corp.) 15. 6月. 199 5 (15. 06. 95) & EP, 733049, A	1, 2, 4, 7,
Y	DE, 4342846, A (Schering AG.) 14.6月、1995 (14.06、95), ファミリーなし	1, 2, 4, 7, 8
Y A	WO, 94/13635, A (Merck Frosst Canada, Inc., Can.) 23.6月.1994 (23.06.94) & EP, 673366, A & JP, 8-504408, A	1, 2, 4, 10
A	Supression of monocyte 85-KDa phospholipase A2 by antisense and effects on endotoxin-induced prostaglandin biosynthesis; J. Biol. Chem., Vol. 269, No. 42 (1994) P. 25999-26005	11
Y A	US, 5436265, A (Merck Frosst Canada, Inc., Can.) 25. 1月. 1995 (25. 01. 95) & GB, 2283745, A	1, 2, 4, 10
	·	